

令和6年12月 独立行政法人国立病院機構 愛媛医療センター 治験審査委員会 議事要旨

1. 治験審査委員会の開催日時、場所

開催日	令和6年 12月 20日(金)
開催時間	16 : 30 ~ 16 : 36
開催場所	愛媛県東温市横河原366 愛媛医療センター 2階 会議室2

2. 治験審査委員会委員の出席

出席者 (出席:○ 欠席:×)						
審査委員	委員長	久保 義一	○	委員	山崎 貴元	○
	副委員長	船田 淳一	○	委員	高須賀賢治	○
	委員	安原 美文	○	委員	宮田 千栄	○
	委員	伊東 亮治	×	外部委員	松本 長彦	○
	委員	山足 敏昭	○	外部委員	乗松 貞子	○
	委員	松下 愛子	×	外部委員	十河 宏行	○

3. 治験の審議内容、結果

治験課題名	治験依頼者名	アストラゼネカ株式会社
コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験	治験薬名/成分記号	PT010, PT009, Symbicort® pMDI
	治験実施計画書番号	D5982C00007
	Phase	第Ⅲ相
	治験責任医師	伊東 亮治
審査事項	変更申請書に関する報告書	
治験事務局より 治験に関する変更申請書について説明がなされた。 十分に審議され、問題ないと判断された。		
審査結果	承認	
審査事項	安全性情報等に関する報告書	
治験事務局より 安全性に関する報告書について説明がなされた。 十分に審議され、問題ないと判断された。		
審査結果	承認	

4. その他

報告事項	治験終了報告
治験事務局より 当院で実施していた治験の終了報告がなされた。	
報告事項	次回IRB日程について
治験事務局より 次回IRBは 1月17日に開催する旨が伝えられた。	